

Rec'd PCT/PTO 11 MAR 2005
PCT/JPC3/11603

日 本 国 特 許 庁
JAPAN PATENT OFFICE

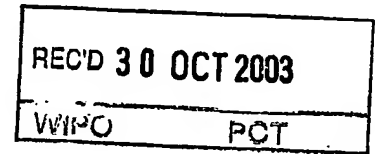
11.09.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application: 2002年 9月12日

出 願 番 号
Application Number: 特願2002-266765
[ST. 10/C]: [JP2002-266765]



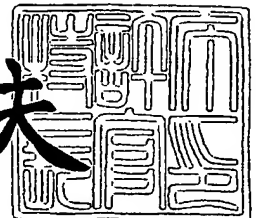
出 願 人
Applicant(s): 大正製薬株式会社

**PRIORITY
DOCUMENT**
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年10月17日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

今 井 康 夫



【書類名】 特許願

【整理番号】 00YA-P3381

【あて先】 特許庁長官殿

【発明者】

【住所又は居所】 東京都豊島区高田 3 丁目 2 4 番 1 号 大正製薬株式会社
内

【氏名】 佐藤 正和

【発明者】

【住所又は居所】 東京都豊島区高田 3 丁目 2 4 番 1 号 大正製薬株式会社
内

【氏名】 柿沼 浩行

【発明者】

【住所又は居所】 東京都豊島区高田 3 丁目 2 4 番 1 号 大正製薬株式会社
内

【氏名】 天田 英明

【特許出願人】

【識別番号】 000002819

【氏名又は名称】 大正製薬株式会社

【代表者】 上原 明

【代理人】

【識別番号】 100074114

【弁理士】

【氏名又は名称】 北川 富造

【電話番号】 03-3985-1111

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 003551

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9703058

【プルーフの要否】 要

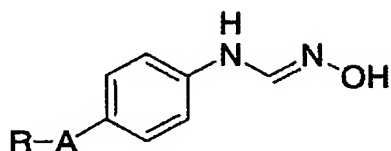
【書類名】 明細書

【発明の名称】 N-ヒドロキシホルムアミジン誘導体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式

【化1】



(式中、AはC₁-10アルキレン基であり、RはN,N-ジC₁-6アルキルアミノ基、ピロリジニル基、ジオキサニル基、C₁-4アルキル基で置換されたジオキサニル基又はC₁-4アルコキシC₁-4アルコキシ基である。)で表されるN-ヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

【請求項2】 請求項1記載のN-ヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とする医薬。

【請求項3】 20-HETE産生酵素阻害剤である請求項2記載の医薬。

【請求項4】 腎疾患、脳血管疾患又は循環器疾患治療薬である請求項2記載の医薬。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、アラキドン酸から生合成される20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸(20-HETE)の産生酵素を阻害するN-(4-アルキル置換フェニル)-N'-ヒドロキシホルムアミジン誘導体に関する。

【0002】

【従来の技術】

アラキドン酸から産生される生理活性物質として、シクロオキシゲナーゼによって産生されるプロスタグランジン類及びリポキシゲナーゼによって産生されるロイコトリエン類が広く知られている。しかし、近年、チトクロームp450属

に属する酵素によってアラキドン酸から産生される20-HETEが生体内で多彩な働きをしていることが明らかとされつつある。これまでに20-HETEは腎臓、脳血管等の主要臓器において微小血管を収縮又は拡張させることや細胞増殖を惹起することが明らかにされており、生体内で重要な生理作用を演じていると共に各種腎疾患、脳血管疾患、循環器疾患等の病態に深く関与していることが示唆されている。この様な背景の中で、N'-ヒドロキシ-N-フェニルホルムアミジン誘導体やカルボン酸誘導体に強い20-HETE産生酵素阻害作用（特許文献1～5）があると報告されている。

【0003】

【非特許文献1】 J. Vascular Research, 第32巻, 79頁, 1995年

【非特許文献2】 Am. J. Physiol., 第277巻, R607頁, 1999年

【非特許文献3】 Physiol. Rev., 第82巻, 131項, 2002年

【特許文献1】 国際特許公開W00132164

【特許文献2】 国際特許公開W00196309

【特許文献3】 国際特許公開W00168610

【特許文献4】 特開平01-354658号

【特許文献5】 特開平01-354646号

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、腎臓、脳血管等の主要臓器における微小血管収縮又は拡張、あるいは細胞増殖惹起等に関与する20-HETEの産生を阻害する薬剤を提供することを目的としている。

【0004】

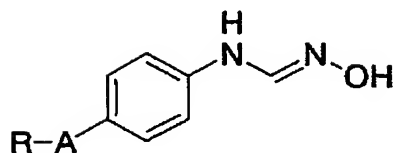
【課題を解決するための手段】

本発明者らは前記課題を解決する目的で鋭意探索研究した結果、ある特異な部分構造を有する芳香族化合物、すなわちN-(4-アルキル置換フェニル)-N'-ヒドロキシホルムアミジン誘導体が意外にも選択的に20-HETEの産生酵素の阻害作用を有することを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、下記式

【0005】

【化2】



【0006】

(式中、AはC₁₋₁₀アルキレン基であり、RはN,N-ジC₁₋₆アルキルアミノ基、ピロリジニル基、ジオキサニル基、C₁₋₄アルキル基で置換されたジオキサニル基又はC₁₋₄アルコキシC₁₋₄アルコキシ基である。)で表されるN-ヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を提供するものである。

他の本発明は、N-ヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とする医薬を提供するものである。

他の本発明は、20-HETEの産生酵素の阻害剤であるN-ヒドロキシホルムアミジン誘導体を提供するものである。

他の本発明は、N-ヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とする腎疾患、脳血管疾患又は循環器疾患治療薬を提供するものである。

【0007】

本発明において使用される用語が以下に定義される。

本発明において、「C_{x-y}」とは、その後続く基がx～y個の炭素原子を有することを示す。

C₁₋₄アルキル基は、炭素原子を1～4個有する直鎖状又は分枝状のアルキル基を意味し、例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基などが好ましい。

N,N-ジC₁₋₆アルキルアミノ基は、N,N-ジメチルアミノ基、N,N-ジエチルアミノ基などが好ましい。

【0008】

ピロリジニル基は、ピロリジンの窒素原子又は炭素原子上から水素原子を除い

て誘導される 1 価の基を意味し、例えば、1-ピロリジニル基、2-ピロリジニル基、3-ピロリジニル基などが挙げられる。中でも、1-ピロリジニル基が好ましい。

【0009】

ジオキサニル基は、ヘテロ原子として酸素原子を 2 個有する飽和六員環（ジオキサン）、好ましくは 1,3-ジオキサンの環から水素を除いて誘導される 1 価の基を意味する。

C₁₋₄アルキル基で置換されたジオキサニル基は、その基の環が C₁₋₆アルキル基で置換されていてもよく、例えば 5,5-ジメチル-1,3-ジオキサン-2-イル基などである。

C₁₋₄アルコキシC₁₋₄アルコキシ基は、C₁₋₄アルコキシ基と C₁₋₄アルコキシ基が複合した形態を有するものである。例えば、メトキシエトキシ基、エトキシエトキシ基、n-ブトキシエトキシ基、イソブトキシエトキシ基などが好ましい。

【0010】

Aで定義される C₁₋₁₀アルキレン基は、炭素原子を 1~10 個有する直鎖状又は分枝状のアルキレン基を意味し、例えば、メチレン基、メチルメチレン基、エチレン基、プロピレン基、ヘプチレン基、2,2-ジメチルプロピレン基、ヘキシレン基などが挙げられる。中でも、エチレン基、2,2-ジメチルプロピレン基が好ましい。

【0011】

また、製薬学的に許容される塩とは、アルカリ金属類、アルカリ土類金属類、アンモニウム、アルキルアンモニウムなどとの塩、鉱酸又は有機酸との塩であり、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、アンモニウム塩、アルミニウム塩、トリエチルアンモニウム塩、酢酸塩、プロピオン酸塩、酪酸塩、ぎ酸塩、トリフルオロ酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、ステアリン酸塩、コハク酸塩、エチルコハク酸塩、ラクトビオン酸塩、グルコン酸塩、グルコヘプトン酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、2-ヒドロキシエタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、パラトルエンスルホン酸

塩、ラウリル硫酸塩、リンゴ酸塩、アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩、アジピン酸塩、システインとの塩、N-アセチルシステインとの塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩、よう化水素酸塩、ニコチン酸塩、シュウ酸塩、ピクリン酸塩、チオシアン酸塩、ウンデカン酸塩、アクリル酸ポリマーとの塩、カルボキシビニルポリマーとの塩などを挙げることができる。

【0012】

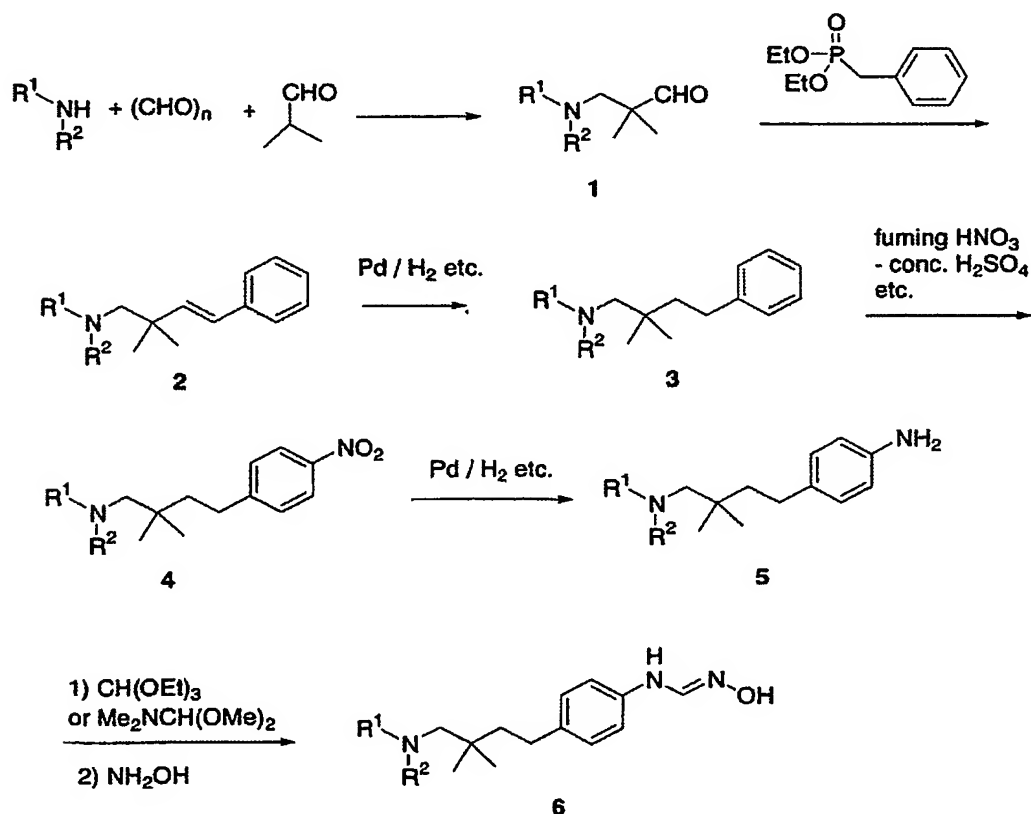
【発明の実施の形態】

本発明化合物は、例えば以下に示す方法によって合成することができる。

製造法1

【0013】

【化3】



【0014】

Mannich反応を利用して合成したアルデヒド1とベンジルホスホン酸ジエチル等のHorner-Emons試薬を、適当な溶媒（テトラヒドロフラン、エーテル、トル

エン、N,N-ジメチルホルムアミド等) 中、適当な塩基 (n-ブチルリチウム、トリエチルアミン、N,N-ジイソプロピルエチルアミン、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、t-ブトキシカリウム等) の存在下、 -78°C ～室温にて1～24時間反応し、化合物2を製造することができる(式中、 R^1 、 R^2 は C_{1-6} アルキル基、又は一緒になってピロリジニル基を示す)。次に、化合物2とパラジウム活性炭、水酸化パラジウム等の触媒の存在下、適当な溶媒(メタノール、エタノール、プロパノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、塩化メチレン、クロロホルム、アセトニトリル、酢酸エチル等) 中、水素雰囲気下で反応し、化合物3を製造することができる。次に、化合物3を発煙硝酸-濃硫酸、硝酸カリウム-濃硫酸、又は硝酸2アンモニウムセリウム(IV)-濃硫酸、等の条件でニトロ化し、ニトロ誘導体4を製造することができる。次に、化合物4を適当な溶媒(メタノール、エタノール、プロパノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、塩化メチレン、クロロホルム、アセトニトリル、酢酸エチル等) 中、還元剤(パラジウム活性炭/水素雰囲気下、パラジウム活性炭/ヒドラジン水和物、パラジウム活性炭/ぎ酸アンモニウム、塩化スズ(II) 1水和物、鉄/塩化アンモニウム、ラネーニッケル/ヒドラジン水和物等、好ましくはパラジウム活性炭/水素雰囲気下) を用いてニトロ基を還元することでアニリン誘導体5を製造することができる。

【0015】

次に、化合物5を適当な溶媒中(メタノール、エタノール、プロパノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、塩化メチレン、クロロホルム、アセトニトリル、酢酸エチル等)、N,N-ジメチルホルムアミド ジメチルアセタールと室温～ 150°C 、好ましくは 70°C ～ 100°C で2～72時間反応する。ここで得られる中間体を適当な溶媒中(メタノール、エタノール、プロパノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、塩化メチレン、クロロホルム、アセトニトリル、酢酸エチル等)、塩化ヒドロキシアンモニウムと処理することによって、本発明化合物6を製造することができる。あるいは、化合物5をオルト蟻酸トリメチル、オルト蟻酸トリエチル等のオルト蟻酸エステル類と、触媒量の酢酸等の有機酸、塩酸等の鉱酸あるいはピリジン塩酸塩等の存在下あるいは非存

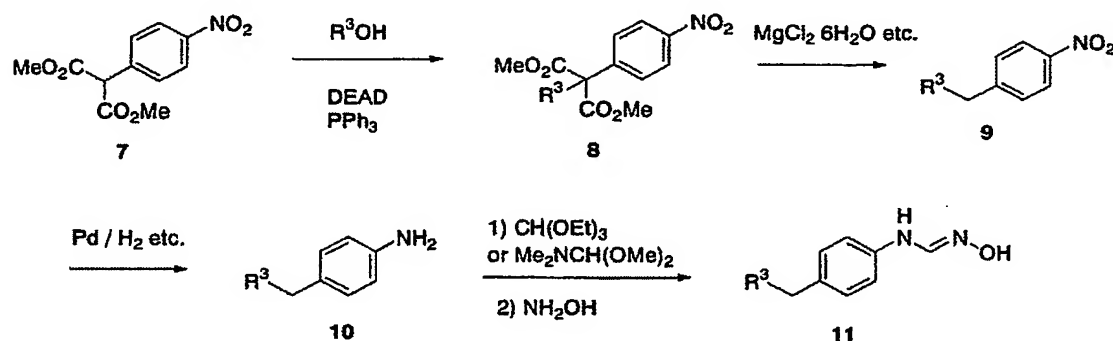
在下に反応して中間体得る。反応温度は室温～150℃、好ましくは70℃～100℃で、反応時間は2～72時間である。これを単離あるいは単離せずにヒドロキシルアミンと適当な溶媒中（メタノール、エタノール、プロパノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、トルエン、塩化メチレン、クロロホルム、アセトニトリル、酢酸エチル等）で処理し、本発明化合物6を製造することができる。

【0016】

製造法2

【0017】

【化4】



【0018】

2-(4-ニトロフェニル)マロニックアシッドジメチルエステル(7)とアルコール(式、R³OH；式中、R³は、C₁₋₄アルコキシC₁₋₄アルキル基、N、N-ジC₁₋₆アルキルアミノC₁₋₉アルキル基を示す)とを光延反応を利用して縮合し、化合物8を合成することができる(Tetrahedron Lett., 第42巻, 第8395項, 2001年)。次に、化合物8を適当な溶媒(N,N-ジメチルアセトアミド、DMSO、DMSO-H₂O等)中、NaClあるいはMgCl₂·6H₂Oを作用させ化合物9を合成することができる。反応温度は100～150℃、反応時間は5～24時間である(Synthesis, 第12巻, 第1659項, 2000年)。次に、製造法1に記載した同じ方法でニトロ基を還元し、アニリン誘導体10を合成することができる。最後に、製造法1に記載した同じ方法でヒドロキシホルムアミジンを構築し、本発明化合物11を製造することができる。

【0019】

【実施例】

以下、実施例を挙げて本発明を更に詳しく説明する。

実施例 1

N-[4-(4-N,N-ジメチルアミノ-3,3-ジメチルブチル)フェニル]-N'-ヒドロキシフォルムアミジンの製造

(1)塩酸ジメチルアミン(10.8g, 0.132mol)と2-プロパノール(62ml)の混合物にパラホルムアルデヒド(8.7g)とイソブチルアルデヒド(12ml, 0.132mol)を加えた。反応混合物を加熱還流下、一中夜攪拌した。室温に冷却した後に、反応液を濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル(100ml×5)で抽出した。合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮し、3-ジメチルアミノ-2,2-ジメチルプロピオンアルデヒド(8.4 g)を無色油状物質として得た。

【0020】

(2)ペンジルホスホン酸ジエチル(7.4g, 0.0325mol)とTHF(32ml)の混合物を-78℃に冷却し、窒素気流下で、3-ジメチルアミノ-2,2-ジメチルプロピオンアルデヒド(3.5 g, 0.0271mol)のTHF溶液(20 ml)を滴下した。30分攪拌した後に、反応液を室温まで昇温し、水(50ml)を加え、酢酸エチルで2回抽出した。合わせた有機層を飽和食塩水洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=96:4)で精製し、(2,2-ジメチル-4-フェニル-3-ブテニル)ジメチルアミン(3.3 g)を無色油状物質として得た。

【0021】

(3)(2,2-ジメチル-4-フェニル-3-ブテニル)ジメチルアミン(3.0g, 0.015mol)のメタノール溶液に10%パラジウム活性炭(0.3 g)を加え、水素雰囲気下で一中夜攪拌した。不溶物をセライトを通して濾過し、そのろ液を濃縮し、(2,2-ジメチル-4-フェニルブチル)ジメチルアミン(2.9 g)を無色結晶として得た。

【0022】

(4) (2,2-ジメチル-4-フェニルブチル)ジメチルアミン(2.9g, 0.014mol)、濃硫酸(15ml)とクロロホルム(29ml)の混合物に、氷冷下、激しく攪拌しながら発煙硝酸(0.58ml, 0.014 mol)をゆっくり滴下した。10分後、反応液に5M水酸化ナトリウム(90ml)を加え、反応液をpH8.0に調製した。さらに、反応液に水(500ml)を加え、酢酸エチルで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=92:8)で精製し、[2,2-ジメチル-4-(4-ニトロフェニル)ブチル]ジメチルアミンと[2,2-ジメチル-4-(2-ニトロフェニル)ブチル]ジメチルアミンの混合物(10:1; 0.45g)を黄色油状物質として得た。

【0023】

(4) [2,2-ジメチル-4-(4-ニトロフェニル)ブチル]ジメチルアミン(400mg, 1.60mmol)のメタノール溶液に10%パラジウム活性炭(40mg)を加え、水素雰囲気下で3時間攪拌した。不溶物をセライトを通して濾過し、そのろ液を濃縮し、4-(4-ジメチルアミノ-3,3-ジメチルブチル)アニリン(290mg)を赤色油状物として得た。

次に、4-(4-ジメチルアミノ-3,3-ジメチルブチル)アニリン(200mg, 0.908mmol)のメタノール溶液(4ml)にN,N-ジメチルホルムアミド ジメチルアセタール(0.48 ml, 3.6mmol)を加え、加熱還流下、一中夜攪拌した。反応液を室温に冷却した後に、塩化ヒドロキシアニモニウム(315 mg, 4.54mmol)を加え、室温で78時間攪拌した。反応混合物を濃縮し、2.5M水酸化ナトリウムを加え、酢酸エチルで3回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をヘキサン-酢酸エチルの混合溶媒から再結晶し、無色粉末状の標題化合物(68 mg)を得た。

^1H NMR (300MHz, DMSO- d_6) δ 0.87(s, 6H), 1.39-1.45 (m, 2H), 2.08(s, 2H), 2.23(s, 6H), 2.38-2.44(m, 2H), 6.98-7.05 (m, 4H), 7.38(d, J = 10.7Hz, 1H), 8.39 (d, J = 10.7Hz, 1H), 9.73 (s, 1H)

融点 124.0 ~ 126.0 °C

【0024】

実施例 2

N-[4-(4-N,N-ジエチルアミノ-3,3-ジメチルブチル)フェニル]-N'-ヒドロキシフォルムアミジンの製造

実施例 1 と同様な方法を用いて標題化合物を合成した。

【0025】

^1H NMR (300MHz, DMSO- d_6) δ 0.86 (s, 6H), 0.93 (t, $J = 7.2\text{Hz}$, 6H), 1.42-1.36 (m, 2H), 2.17 (s, 2H), 2.39-2.45 (m, 2H), 2.47-3.31 (m, 4H), 6.98-7.05 (m, 4H), 7.38 (d, $J = 10.7\text{Hz}$, 1H), 8.39 (d, $J = 10.7\text{Hz}$, 1H), 9.75 (s, 1H)

融点 95.5 ~ 97.5 °C (無色粉末)

【0026】

実施例 3

N-[4-(4-ピロリジン-1-イル-3,3-ジメチルブチル)フェニル]-N'-ヒドロキシフォルムアミジンの製造

実施例 1 と同様な方法を用いて標題化合物を合成した。

^1H NMR (300MHz, DMSO- d_6) 1.40-1.46 (m, 2H), 1.64-1.68 (m, 4H), 2.29 (s, 2H), 2.53-2.58 (m, 2H), 6.98-7.05 (m, 4H), 7.38 (d, $J = 10.7\text{Hz}$, 1H), 8.39 (d, $J = 10.7\text{Hz}$, 1H), 9.75 (s, 1H)

融点 120.0 ~ 121.5 °C (無色粉末)

【0027】

実施例 4

N-[4-(4-N,N-ジエチルアミノブチル)フェニル]-N'-ヒドロキシフォルムアミジンの製造

(1) 4-(4-ニトロフェニル)酪酸(1.0g, 4.78mmol)とジエチルアミン(0.699g, 9.56mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(10ml)溶液にN-エチル-N'-3-ジメチルアミノプロピルカルボジイミド塩酸(1.37g, 7.17mmol)と1-ヒドロキシベンゾトリアゾール1水和物(0.969g, 7.17mmol)を加え室温にて24時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回抽出した。合わせた有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し

、N,N-ジエチル-4-(4-ニトロフェニル)ブチルアミド(1.4 g)を淡黄色油状物質として得た。

【0028】

N,N-ジエチル-4-(4-ニトロフェニル)ブチルアミド(1.4 g)とTHF(14 ml)の混合物に1M $\text{BH}_3 \cdot \text{THF}$ (9.6 ml)を滴下し、室温にて一中夜攪拌した。さらに1M $\text{BH}_3 \cdot \text{THF}$ (7.0 ml)を滴下し、室温にて6時間攪拌した後に、反応液に50%酢酸(3 ml)を加えた。反応液を濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで2回抽出した。合わせた有機層を飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、ジエチル-[4-(4-ニトロフェニル)ブチル]アミン(1.74 g)を淡黄色油状物質として得た。

【0029】

(3)ジエチル-[4-(4-ニトロフェニル)ブチル]アミン(1.74 g)のメタノール溶液に10%パラジウム活性炭(0.3 g)を加え、水素雰囲気下で3時間攪拌した。不溶物をセライトを通して濾過し、そのろ液を濃縮した。残査をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン：酢酸エチル=2：1)で精製し、4-(4-ジエチルアミノブチル)-アニリン(998 mg)を油状物質として得た。

【0030】

(4)4-(4-ジエチルアミノブチル)-アニリン(676 mg, 3.12 mmol)のメタノール溶液(4 ml)にN,N-ジメチルホルムアミド ジメチルアセタール(0.83 ml, 6.2 mmol)を加え、加熱還流下、1時間攪拌した。反応液を室温に冷却した後に、塩化ヒドロキシアニモニウム(433 mg, 6.24 mmol)を加え、室温で90時間攪拌した。反応混合物を濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで2回、クロロホルムで5回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残査をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン：酢酸エチル=5：95)で精製した。得られた固体を、ヘキサン-酢酸エチルの混合溶媒から再結晶し、無色粉末状の標題化合物(314 mg)を得た。

^1H NMR (300MHz, $\text{DMSO}-d_6$) δ 0.92 (t, $J = 7.3\text{Hz}$, 6H), 1.24-1.60 (m, 4H), 2.26-2.45 (m, 8H), 6.99-7.08 (m, 4H), 7.39 (d, $J = 11.0\text{Hz}$, 1H),

8.42 (d, $J = 11.0\text{Hz}$, 1H), 9.77 (s, 1H)

融点 $110.0 \sim 113.0^\circ\text{C}$

【0031】

実施例 5

N-〔4-〔3-(2-メトキシエトキシ)プロピル〕フェニル〕-N'-ヒドロキシホルムアミジンの製造

(1) トリフェニルホスフィン(4.81 g, 18.3 mmol)のテトラヒドロフラン(20 ml)溶液に、 0°C に冷却後、ジエチルアゾジカルボキシレート(40% トルエン溶液; 7.99 g, 18.3 mmol)とジエチレングリコール モノメチルエーテル(2.21 g, 18.4 mmol)を順次加えた。室温まで昇温し、30分間攪拌した。再び 0°C に冷却し、2-(4-ニトロフェニル)マロニックアシッド ジメチルエステル(3.10 g, 12.2 mmol)のテトラヒドロフラン溶液(50 ml)を滴下した。室温まで昇温後、室温で一晩攪拌し、次いで 60°C で5.5時間反応させた。反応混合物に酢酸エチルを加え、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮して得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=4:1~2:1)、次いでNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、2-[2-(2-メトキシエトキシ)エチル]-2-(4-ニトロフェニル)マロニックアシッド ジメチルエステル(1.80 g)を淡黄色油状物質として得た。

【0032】

(2) 2-[2-(2-メトキシエトキシ)エチル]-2-(4-ニトロフェニル)マロニックアシッド ジメチルエステル(1.13 g, 3.2 mmol)のN,N-ジメチルアセトアミド(6 ml)溶液に、塩化マグネシウム・6水和物(1.30 g, 6.4 mmol)を加え、 150°C で10時間反応させた。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルを加え、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=4:1~2:1)で精製し、1-[3-(2-メトキシエトキシ)プロピル]-4-ニトロベンゼン(0.52 g)を黄色油状物質として得た。

【0033】

(3) 1-[3-(2-メトキシエトキシ)プロピル]-4-ニトロベンゼン(0.49 g, 2.1 mmol)のメタノール(10 ml)溶液に、5%パラジウム-活性炭(0.20 g)を加え、水素雰囲気下、室温にて1時間攪拌した。TLC分析により原料の消失を確認した後に、セライトを用いて不溶物を濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=7:3~1:1)で精製し、4-[3-(2-メトキシエトキシ)プロピル]フェニルアミン(0.38 g)を淡黄色油状物質として得た。

【0034】

(4) 4-[3-(2-メトキシエトキシ)プロピル]フェニルアミン(0.20 g, 0.97 mmol)のメタノール(5 ml)溶液に、N,N-ジメチルホルムアミドジメチルアセタール(0.24 g, 2.0 mmol)を加え、100℃で4.5時間反応させた。反応液を室温まで冷却後、ヒドロキシルアミン1塩酸(0.14 g, 1.9 mmol)を加え、室温で一晩攪拌した。さらにヒドロキシルアミン1塩酸(0.067 g, 0.96 mmol)を加え、室温で1.5時間、50℃で5.5時間反応させた。反応液を室温まで冷却後、飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:2)で精製し、標題化合物(0.14 g)を淡緑色油状物質として得た。

【0035】

^1H NMR (300MHz, DMSO- d_6) δ 1.66-1.78 (m, 2H), 3.25 (s, 3H), 3.26-3.39 (m, 4H), 3.40-3.51 (m, 4H), 7.00-7.10 (m, 4H), 7.40 (d, J = 10.7Hz, 1H), 8.42 (d, J = 10.7Hz, 1H), 9.76 (s, 1H)

【0036】

実施例 6

N-{4-[6-(N,N-ジメチルアミノ)ヘキシル]フェニル}-N'-ヒドロキシホルムアミジンの製造

実施例 5 と同様な方法を用いて標題化合物を合成した。

融点 96.0~97.0℃ (無色粉末)

【0037】

実施例 7

N-[4-[2-(5,5-ジメチル-[1,3]ジオキサン-2-イル)エチル]フェニル]-N'-ヒドロキシホルムアミジンの製造

(1) エチル 4-ニトロシナメート (3.18 g, 14.4 mmol) のテトラヒドロフラン (30 ml) 溶液に、 -78°C で水素化ジイソブチルアルミニウム (1.0 M トルエン溶液; 14.4 ml, 14.4 mmol) を滴下し、 -78°C でそのまま 1 時間攪拌した。さらに水素化ジイソブチルアルミニウム (1.0 M トルエン溶液; 28.7 ml, 28.7 mmol) を加え、 -78°C で 30 分間反応させた。反応液に 1 M 塩酸水溶液を徐々に加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 2 : 1 ~ 1 : 3) で精製し、3-(4-ニトロフェニル)プロピル-2-エン-1-オール (2.16 g) を黄色粉末として得た。

融点 $124.5 \sim 126.0^{\circ}\text{C}$

【0038】

(2) 3-(4-ニトロフェニル)プロピル-2-エン-1-オール (0.67 g, 3.8 mmol) のメチレンクロライド (40 ml) 溶液に、活性二酸化マンガン (5.01 g) を加え、室温で 2 時間反応させた。不溶物をセライトで濾過し、不溶物をクロロホルムで洗浄した。濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 6 : 1 ~ 3 : 1) で精製し、3-(4-ニトロフェニル)プロペナル (0.55 g) を淡黄色粉末として得た。

融点 $140.0 \sim 141.5^{\circ}\text{C}$

【0039】

(3) 3-(4-ニトロフェニル)プロペナル (0.51 g, 2.9 mmol) のベンゼン (40 ml) 溶液に、p-トルエンスルホン酸 1 水和物 (0.059 g, 0.3 mmol)、2,2-ジメチルプロパン-1,3-ジオール (0.36 g, 3.5 mmol) を加え、還流加熱下、5 時間反応させた。反応液を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (100 ml) を加え、酢酸エチル (100 ml) で 2 回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル = 9 : 1 ~ 6 : 1) で精製し、5,5-ジメ

チルー 2-[2-(4-ニトロフェニル)ビニル]-[1,3]ジオキサン(0.73 g)を無色粉末として得た。

融点 86.5~88.5℃

【0040】

(4) 5,5-ジメチルー 2-[2-(4-ニトロフェニル)ビニル]-[1,3]ジオキサン(0.64 g, 2.4 mmol)のメタノール(20 ml)溶液に、5%パラジウム-活性炭(0.26 g)を加え、水素雰囲気下、室温にて4時間攪拌した。TLC分析により原料の消失を確認した後に、セライトを用いて不溶物を濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1~2:1)で精製し、4-[2-(5,5-ジメチルー[1,3]ジオキサン-2-イル)エチル]フェニルアミン(0.48 g)を無色粉末として得た。

融点 93.5~94.5℃

【0041】

(5) 4-[2-(5,5-ジメチルー[1,3]ジオキサン-2-イル)エチル]フェニルアミン(0.32 g, 1.4 mmol)のメタノール(10 ml)溶液に、N,N-ジメチルホルムアミドジメチルアセタール(0.33 g, 2.8 mmol)を加え、100℃で4時間反応させた。反応液を室温まで冷却後、ヒドロキシルアミン1塩酸(0.14 g, 1.9 mmol)を加え、室温で一晩攪拌した。さらに塩化ヒドロキシアンモニウム(0.19 g, 2.8 mmol)を加え、室温で1時間、60℃で6.5時間反応させた。反応液を室温まで冷却後、飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1~1:2)で精製し、標題化合物(0.25 g)を無色粉末として得た。

融点 159.0~160.0℃

【0042】

実施例 8

N-{4-[3-(5,5-ジメチルー[1,3]ジオキサン-2-イル)プロピル]フェニル}-N'-ヒドロキシホルムアミジンの製造

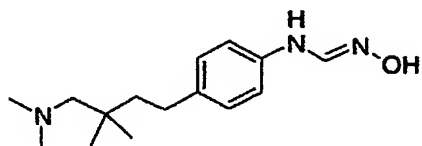
実施例 6 と同様な方法を用いて標題化合物を合成した。

融点 138.0～140.0℃ (無色粉末)

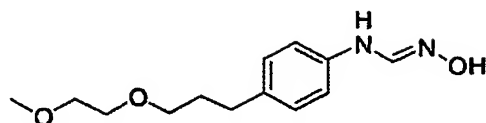
実施例 1～8 で合成した化合物の構造式を以下に示す。

【0043】

【化5】



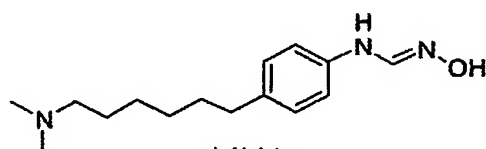
実施例 1



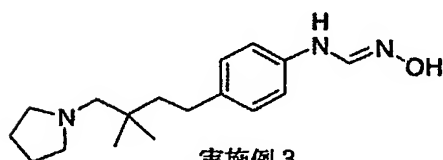
実施例 5



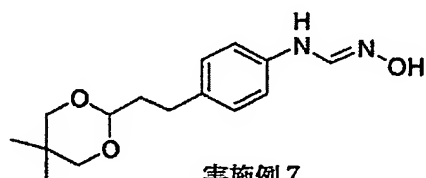
実施例 2



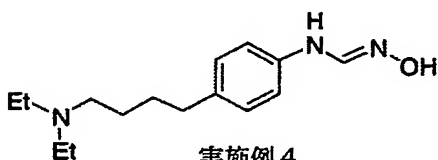
実施例 6



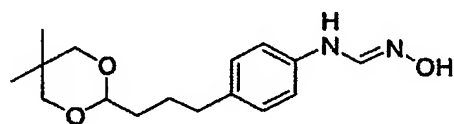
実施例 3



実施例 7



実施例 4



実施例 8

【0044】

試験例 [ヒト腎ミクロソーム由来20-HETE産生酵素の阻害作用]

上記表記載の化合物について、20-HETE産生阻害作用を試験した。

本試験はJ. Pharmacol. Exp. Ther., 第268巻, 474頁, 1994年に記載の方法に準拠して行った。

DMSOで1 μMに調製した被験薬溶液を、5 mMの塩化マグネシウム及び1 mMのエチレンジアミン四酢酸ジナトリウム塩 (EDTA) を含む50 mMの3-モルホリノプロパンスルホン酸 (MOPS) (pH 7.4) 緩衝液に加え、酵素源としてヒト腎ミクロソーム画分 (Human Cell Culture Center, A

natomic Gift Foundation)、基質として[5,6,8,9,11,12,14,15]トリチウムーアラキドン酸、そして補酵素としてNADPHを添加し、37度で1.5時間反応させた。反応液にギ酸を添加して反応を停止させた後、アセトニトリル（終濃度50%）を加えた。ODSカラム（バイオシルC18, バイオラッド社製）を装着した放射性物質検出器付き高速液体クロマトグラフィーを用いて20-HETEの産生量を測定した。化合物無添加時の20-HETEの産生量を100%とし、化合物を添加した時の20-HETE産生が50%阻害される化合物濃度（IC₅₀値）を算出した。その結果について表1に示す。

【0045】

【表1】

表1

化合物	IC ₅₀ (nM)
実施例1の化合物	10.5

【0046】

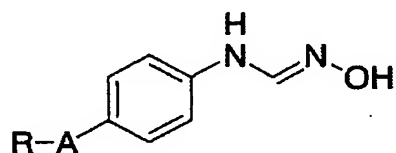
【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 腎臓、脳血管等の主要臓器における微小血管収縮、拡張作用、細胞増殖惹起作用等に関与している20-HETEの産生酵素を阻害する薬剤を提供すること。

【解決手段】 式

【化6】



〔式中、AはC₁—10アルキレン基であり、RはN, N-ジC₁—6アルキルアミノ基、ピロリジニル基、ジオキサニル基、C₁—4アルキル基で置換されたジオキサニル基又はC₁—4アルコキシC₁—4アルコキシ基である。〕で表されるN-ヒドロキシホルムアミジン誘導体又は又はその製薬学的に許容される塩を有効成分として含むことを特徴とする20-HETE産生酵素阻害剤。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号	特願 2002-266765
受付番号	50201367863
書類名	特許願
担当官	第六担当上席 0095
作成日	平成14年 9月13日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成14年 9月12日

次頁無

特願 2002-266765

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000002819]

1. 変更年月日

1990年 8月22日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都豊島区高田3丁目24番1号

氏 名

大正製薬株式会社